COMPOSITION FOR ORAL CAVITY

COMPOSITION FOR ORAL CAVITY

Patent Number:

JP8099849

Publication date:

1996-04-16

Inventor(s):

KATAOKA SHINSUKE;; EHATA KEIKO

Applicant(s):

LION CORP

Requested Patent:

V

JP8099849

Application Number: JP19940261226 19940930

Priority Number(s):

IPC Classification:

A61K7/16; A61K31/665; A61K47/06; A61K47/08; A61K47/10

EC Classification:

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE: To provide a composition for oral cavity showing increased active oxygen-removing effect and increased absorption into gingiva tissues of ascorbic phosphate and increased prophylactic and remedial effect for periodontal diseases.

CONSTITUTION: This composition for oral cavity comprises (A) at least one selected from ascorbic 2phosphate, ascorbic 3-phosphate, ascorbic 5-phosphate, ascorbic 6-phosphate, ascorbic 2polyphosphate, ascorbic 3-polyphosphate, ascorbic 5-polyphosphate, ascorbic-6-polyphosphate and their salts and (B) at least one selected from menthone, carvone, cineol, limonene, menthane, anethole, eugenol, cinnamaldehyde and, when needed, in combination of menthol.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-99849

(43)公開日 平成8年(1996)4月16日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
A 6 1 K	7/16				
	31/665	ACK			
	47/06	E			•
	47/08	· E	•		
	47/10	E			
				審査請求	未請求 請求項の数3 FD (全 9 頁)
(21)出願番号		特願平6-261226		(71)出願人	000006769
					ライオン株式会社
(22)出願日		平成6年(1994)9月	月30日		東京都墨田区本所1丁目3番7号
				(72)発明者	片岡 伸介
					神奈川県茅ヶ崎市元町8-1 ドミトリー
					茅ヶ崎207
				(72)発明者	江幡 恵子
					神奈川県中郡大磯町大磯2212-1 グリー
					ンノーディ202号
				(74)代理人	弁理士 小島 隆司
					

(54) 【発明の名称】 口腔用組成物

(57)【要約】

【目的】 アスコルビン酸リン酸エステルの活性酸素消去効果及び歯肉組織への吸収性を向上させ、歯周疾患の予防・治療効果を高めた口腔用組成物を提供する。

【構成】 アスコルビン酸-2-リン酸エステル、アスコルビン酸-3-リン酸エステル、アスコルビン酸-5-リン酸エステル、アスコルビン酸-6-リン酸エステル、アスコルビン酸-2-ポリリン酸エステル、アスコルビン酸-3-ポリリン酸エステル、アスコルビン酸-5-ポリリン酸エステル、アスコルビン酸-6-ポリリン酸エステル及びこれらの塩の1種又は2種以上と、メントン、カルボン、シネオール、リモネン、メンタン、アネトール、オイゲノール、シンナミックアルデヒドの1種又は2種以上と、必要によりメントールとを併用して口腔用組成物とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 アスコルビン酸リン酸エステルと、メン トン、カルボン、シネオール、リモネン、メンタン、ア ネトール、オイゲノール及びシンナミックアルデヒドか ら選ばれる1種又は2種以上とを併用してなることを特 徴とする口腔用組成物。

【請求項2】 アスコルビン酸リン酸エステルが、アス コルビン酸-2-リン酸エステル、アスコルビン酸-3 - リン酸エステル、アスコルビン酸 - 5 - リン酸エステ ル、アスコルビン酸-6-リン酸エステル、アスコルビ 10 ン酸-2-ポリリン酸エステル、アスコルビン酸-3-ポリリン酸エステル、 アスコルビン酸-5-ポリリン 酸エステル、アスコルビン酸-6-ポリリン酸エステル 及びこれらの塩から選ばれる1種又は2種以上である請 求項1記載の口腔用組成物。

【請求項3】 更にメントールを併用する請求項1又は 請求項2記載の口腔用組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、アスコルビン酸リン酸 20 エステルと特定のモノテルペノイドあるいは特定のフェ ニルプロパノイドとを組み合わせることにより、アスコ ルビン酸リン酸エステルの活性酸素消去効果及び歯肉組 織への吸収性を向上させ、歯周疾患の予防・治療効果を 高めたことを特徴とする口腔用組成物に関するものであ

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】歯周疾 患の多くは、偏性嫌気姓グラム陰性桿菌を主とした細菌 による感染症であると考えられている。慢性歯周疾患に 30 特徴的な組織像として、歯周ポケットへの好中球集積、 歯肉組織へのリンパ球の湿潤などが認められること、好 中球の機能低下を生じるような疾患(例えば糖尿病やエ イズなど)の患者において重度の歯周疾患が認められる ことから、近年、歯周疾患は好中球を中心とした生体の 防御機能と細菌感染との相互作用の結果として捉えられ てきている。

【0003】生体における好中球は、細菌が感染すると 血管から浸出して炎症局所へ遊走し、細菌貧食あるいは 活性酸素やリソソーム酵素を放出することより細菌を殺 40 菌して、生体を感染から防御する。このように、本来は 生体を防御している好中球であるが、慢性的あるいは急 性的刺激を受けた場合には、細胞成分の漏出や過剰な活 性酸素を産出し、生体組織に障害を与えて、逆に炎症を 悪化させてしまうようになる。

【0004】そこで、上記の活性酸素による組織障害を 防止するために、様々な抗酸化剤の利用が検討されてい る。アスコルビン酸リン酸エステルもその一つであり、 抗酸化剤としてアスコルビン酸リン酸エステルを配合し た口腔用組成物による歯周疾患予防については、例えば 50 ン酸リン酸エステルと特定のモノテルペノイド及び特定

特開昭62-96408号公報に開示されている。

【0005】しかし、アスコルビン酸リン酸エステルを 単独で抗酸化剤として使用した場合の活性酸素消去効果 は、それほど高いものではなく、また、アスコルビン酸 リン酸エステルは口腔内で代謝されることでその効果は 強まるものの、粘膜への吸収性が悪いため、患部へ到達 して高い効果を発揮することができないという問題があ った。

【0006】本発明は、上記問題を解決すべくなされた もので、歯周炎症組織においてより効果的に活性酸素を 消去し、歯周疾患の予防・治療を行うために有効な口腔 用組成物を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段及び作用】本発明者は、上 記目的を達成するため鋭意検討を重ねた結果、アスコル ビン酸リン酸エステルと、ある特定のモノテルペノイド あるいは特定のフェニルプロパノイドとを併用すること により、各々の活性酸素消去効果及び粘膜への吸収性が 相乗的に高まること、また、上記併用したものに更にメ ントールを併用するとより効果的であることを見い出 し、本発明をなすに至った。

【0008】即ち、本発明は、アスコルピン酸リン酸エ ステルと、メントン、カルボン、シネオール、リモネ ン、メンタン、アネトール、オイゲノール及びシンナミ ックアルデヒドから選ばれる1種又は2種以上とを併用 してなることを特徴とする口腔用組成物を提供する。

【0009】以下、本発明を更に詳述すると、本発明に おいて用いられるアスコルビン酸リン酸エステルは、ア スコルビン酸の2、3、5、6位のいずれかの位置にリ ン酸基を有する誘導体であり、例えば、アスコルビン酸 -2-リン酸エステル、アスコルビン酸-3-リン酸エ ステル、アスコルビン酸-5-リン酸エステル、アスコ ルビン酸-6-リン酸エステル、アスコルビン酸-2-ポリリン酸エステル、アスコルビン酸-3-ポリリン酸 エステル、 アスコルビン酸-5-ポリリン酸エステ ル、アスコルビン酸-6-ポリリン酸エステル及びこれ らの水溶性塩を挙げることができる。これらのアスコル ピン酸リン酸エステルの1種を単独で又は2種以上を適 宜組み合わせて用いることができるが、特にアスコルビ ン酸-2-リン酸エステルマグネシウム塩が組成物の安 定性の点で好ましく用いられる。

【0010】本発明の口腔用組成物におけるアスコルビ ン酸リン酸エステルの配合量は特に制限されないが、組 成物全体の0.001~10%(重量%、以下同様)、 特に0.01~5%が好ましい。0.001%に満たな いとアスコルビン酸リン酸エステルの抗酸化剤としての 効果が十分でない場合があり、10%を超えると口腔用 組成物の使用感に悪影響を与える場合がある。

【0011】本発明の口腔用組成物は、上記アスコルビ

(3)

.3

のフェニルプロパノイドの1種又は2種とを併用してなるものである。

【0012】本発明における特定のモノテルペノイドは、メントン、カルボン、シネオール、リモネン、メンタンであり、これらのモノテルペノイドの1種を単独で又は2種以上を適宜組み合わせて用いることができる。なお、メントン、カルボン、シネオール、リモネン、メンタンは、精油から単離したものや合成したものを使用しても良いし、これらを含む精油を使用しても良い。

【0013】また、本発明において用いられる特定のフ 10 エニルプロパノイドは、アネトール、オイゲノール、シンナミックアルデヒドであり、これらのフェニルプロパノイドの1種を単独で又は2種以上を適宜組み合わせて用いることができる。上記モノテルペノイド、フェニルプロパノイドの配合量は、組成物全体の0.0001~5%、特に0.001~1%が好ましい。0.0001%に満たないとアスコルビン酸リン酸エステルと併用する効果が十分でない場合があり、5%を超えると口腔用組成物の使用感に悪影響を与える場合がある。

【0014】本発明では、更にメントールを配合するこ 20 とが望ましく、これによりアスコルビン酸リン酸エステルの活性酸素消去効果及び歯肉組織への吸収性をより向上させることができる。

【0015】上記メントールの配合量は、組成物全体の $0.001\sim5%$ 、特に $0.001\sim1%$ が好ましい。0.001%に満たないと上記効果が十分でない場合があり、 %を超えると口腔用組成物の使用感に悪影響を与える場合がある。

【0016】なお、メントールは、精油から単離したものや合成したものを使用しても良いし、これらを含む精 30油を使用しても良い。

【0017】本発明の口腔用組成物は、練歯磨等の歯磨剤、マウスウォシュ、歯肉マッサージクリーム、液状あるいはベースト状の局所塗布剤、チューインガム等の様々な剤型とすることが可能である。この場合、本発明の口腔用組成物には、上述した成分以外にも通常の歯磨剤などに使用される各種の基剤やその他の薬用成分を配合することができる。

【0018】例えば歯磨剤の場合であれば、第2リン酸カルシウム・2水和物及び無水物、第1リン酸カルシウ 40ム、第3リン酸カルシウム、炭酸カルシウム、ピロリン酸カルシウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウム、不溶性メタリン酸ナトリウム、第3リン酸マグネシウム、炭酸マグネシウム、硫酸カルシウム、ポリメタクリル酸メチル、ベントナイト、ケイ酸ジルコニウム、合成樹脂等の1種又は2種以上を配合し得る(配合量通常5~80%、練歯磨の場合8~50%)。

【0019】また、練歯磨等のペースト形態の口腔用組 レンポリオキシプロピレン共重合体、ポリオキシエチレ 成物の場合には、粘結剤としてカラゲナン、カルボキシ 50 ンポリオキシプロピレン脂肪酸エステル等が用いられ

メチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルヒドロキシエチルセルロースナトリウムなどのセルロース誘導体、アルギン酸塩、アルギン酸プロピレングリコールエステル、キサンタンガム、トラガカントガム、カラヤガム、アラビヤガムなどのガム類、ポリビニルアルコール、ポリアクリル酸ナトリウム、カルボキシビニルポリマー、ポリビニルピロリドンなどの合成粘結剤、シリカゲル、アルミニウムシリカゲル、ビーガム、ラポナイトなどの

アルミニウムシリカゲル、ビーガム、ラポナイトなどの 無機粘結剤等の1種又は2種以上を配合し得る(配合量 歯磨の場合通常0.1~5%)。

【0020】更に、歯磨類、その他の液状、ペースト状口腔用組成物の製造において、粘稠剤としてソルビット、グリセリン、エチレングリコール、プロピレングリコール、1,3一プチレングリコール、ポリエチレングリコール、ボリプロピレングリコール、キシリトール、マルチトール、ラクチトール等の1種又は2種以上を配合し得る(配合量歯磨の場合通常5~80%)。

【0021】また、界面活性剤としては、陰イオン界面 7 活性剤、非イオン界面活性剤及び両性イオン界面活性剤 の1種又は2種以上を配合し得る(配合量通常0.1~ 10%、好ましくは0.5~5%)。

【0022】ここで、陰イオン界面活性剤としては、ラウリル硫酸ナトリウム、ミリスチル硫酸ナトリウムなどのアルキル硫酸ナトリウム、Nーラウロイルザルコシン酸ナトリウム、Nーミリストイルザルコシン酸ナトリウム、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム、水素添加ココナッツ脂肪酸モノグリセリドモノ硫酸ナトリウム、ラウリルスルホ酢酸ナトリウム、Nーパルミトイルグルタミン酸ナトリウムなどのNーアシルグルタミン酸塩、NーメチルーNーアシルタウリンナトリウム、NーメチルーNーアシルアラニンナトリウム、αーオレフィンスルホン酸ナトリウム、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム等が用いられる。

【0023】また、非イオン界面活性剤としては、ショ糖脂肪酸エステル、マルトース脂肪酸エステル、マルチトース脂肪酸エステル、マルチトール脂肪酸エステル、マルチトール脂肪酸エステル、カクチトール脂肪酸エステル、カクチトール脂肪酸エステル、カウチトール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレートなどのポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンで使化ヒマシ油などのポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ラウリン酸モノ又はジエタノールアミド、ミリスチン酸モノ又はジエタノールアミド、ミリスチン酸モノスはジェクノールアミド、メルビタン脂肪酸エステル、脂肪酸モノグリセライド、ボリオキシエチレンポリオキシプロピレン時時酸エステル等が用いられ、カウリオキシプロピレン時時酸エステル等が用いられ、カウト

る.

【0024】更に、両性イオン界面活性剤としては、N - ラウリルジアミノエチルグリシン、N - ミリスチルジ アミノエチルグリシンなどのN-アルキルジアミノエチ ルグリシン、N-アルキル-N-カルボキシメチルアン モニウムベタイン、2-アルキル-1-ヒドロキシエチ ルイミダゾリンベタインナトリウムなどが用いられる。

【0025】本発明の口腔用組成物には、更にサッカリ ンナトリウム、ステビオサイド、ネオヘスペリジルジヒ チン、アスパラチルフェニルアラニンメチルエステル、 p-メトキシシンナミックアルデヒドなどの甘味剤、防 腐剤、香料等を配合し得、例えば練歯磨の場合には上記 した所望の成分を適量の水と練合することにより製造し

【0026】また、他の口腔用組成物を製造する場合も 通常用いられている適宜な成分を使用し、常法に従って 製造することができる。

【0027】なお、本発明においては、クロルヘキシジ ライド、セチルピリジニウムクロライド、デカリニウム クロライドなどの陽イオン性殺菌剤、トリクロサン、ヒ ノキチオール、ビオゾール等のフェノール性化合物、デ キストラナーゼ、ムタナーゼ、リゾチーム、アミラー ゼ、プロテアーゼ、溶菌酵素、スーパーオキサイドディ スムターゼなどの酵素、モノフルオロリン酸ナトリウ ム、モノフルオロリン酸カリウムなどのアルカリ金属モ ノフルオロホスフェート、フッ化ナトリウム、フッ化第 1錫などのフッ化物、トラネキサム酸、イプシロンアミ ノカプロン酸、アルミニウムクロルヒドロキシルアラン *30* トイン、ジヒドロコレスタノール、グリチルリチン酸 類、グリチルレチン酸、ビサボロール、グリセロホスフ

ェート、クロロフィル、塩化ナトリウム、水溶性無機リ

ン酸化合物等の公知の有効成分を1種又は2種以上配合 し得る。

[0028]

【発明の効果】本発明の口腔用組成物は、アスコルビン 酸リン酸エステルと特定のモノテルペノイドあるいは特 定のフェニルプロパノイドとを併用したことにより、ア スコルピン酸リン酸エステルの粘膜への吸収性を髙める と共に、生体防御反応により過剰に産出される活性酸素 ドロカルコン、グリチルリチン、ペリラルチン、ソーマ 10 を効果的に消去し、歯周疾患における歯肉組織の破壊を 予防・治療するのに有用である。

[0029]

【実施例】以下、実験例及び実施例を示し、本発明を具 体的に説明するが、本発明は下記の実施例に制限される ものではない。

【0030】[実験例1] 活性酸素消去実験

マウスの腹腔内に2%カゼインを注入し、16時間後に 採取した腹腔細胞をHBSSで洗浄し、2.5×106 個/m1に調整した。この腹腔細胞懸濁液50μ1に薬 ン、ベンゼトニウムクロライド、ベンザルコニウムクロ 20 剤として表1に示すものを50μ1を加え、35℃で5 分間インキュペートした。 さらにルミノール液100μ 1とポルフィロモナス・ジンジバリス381懸濁液(O $D_{550} = 1.0$) 50 μ 1 を加えて、さらに5分間イン キュベートし、産出された活性酸素をルミフォトメータ ーで測定した。

> 【0031】表1に各種薬剤の活性酸素産出抑制作用の 結果を併記する。なお、表1において、APMはアスコ ルビン酸リン酸エステルマグネシウム塩を示し(以下同 様)、 APMと他の薬剤との組み合わせにおける各薬剤 濃度は、単独の場合と同じである。

[0032]

【表1】

薬	剤	活性酸素産生量 (rlu)	抑 制 率 (%)
コントロール		751	_
APM (10 μ M)		557	25.8
メントール (1 μ M)		683	9.0
カルボン (1 μ M)		710	5.4
メントン (0.1 μ M)		696	7.3
シネオール (1 μ M)		697	7.3
リモネン (1 μ M)		687	8.5
APM +カルボン		436	42.0
APM +メントン		416	44.6
APM +シネオール		454	39.6
APM +リモネン	٠,	448	40.3
アネトール (1 μ M)		689	8.2
オイゲノール (1 μ M)		692	7.9
APM +アネトール		441	41.3
APM+オイゲノール		421	43.9
APM +カルボン+メン	トール	206	72.6
APM +メントン+メン	トール	195	74.0
APM + シネオール+メ	ントール	241	67.9
APM +リモネン+メン	トール	238	68.3
APM +アネトール+メ	ントール	223	70.3
APM +オイゲノール+ ;	メントール	215	71.4

【0033】表1の結果より、アスコルビン酸リン酸エステルとカルボン、メントン、シネオール、リモネン、アネトール、オイゲノールとを併用することにより、活 30性酸素を相乗的に消去することが認められた。また、これらを併用したものに、更にメントールを併用すると、より効果的に活性酸素を消去することも認められた。

【0034】[実験例2] ラット歯肉炎改善実験 実験動物として〇DUラット(7週齢)を用い、粉末飼料で2カ月間飼育して下顎前歯部に歯垢を蓄積させ、実験的歯肉炎を惹起させた。1群を5匹としてこの時点 (零日)より表2に示す薬剤を配合したゲル剤を1日2 回、20日間下顎前歯部歯肉左右2カ所にスパーテルで 塗擦し、零日と20日目の歯肉炎症面積を実体顕微鏡下 で測定し、下記式により炎症の改善度を求めた。

歯肉炎の改善度(%) = (A-B) × 100/A

A:零日目の炎症面積

B:20日目の炎症面積

表 2 に各種薬剤のラット歯肉炎改善効果の結果を併記す

[0035]

【表2】

10

薬 剤	歯肉炎改善度 (%)
対照(基剤のみ)	2.1
APM (0.2%)	14.1
メントール (0.1%)	3.3
カルボン (0.1%)	2.0
オイゲノール (0.1%)	2.6
APM (0.2%) +カルボン (0.1%)	28.2
APM (0.2%) +オイゲノール (0.1%)	27.9
APM (0.2%) +カルボン (0.1%) +メントール (0.1%)	41.2
APM (0.2%) +オイゲノール (0.1%) +メントール (0.1%)	40.7

【0036】表2の結果より、アスコルビン酸リン酸エステルとカルボン又はオイゲノールとを併用することにより、歯肉炎が相乗的に改善されることが認められた。また、これらを併用したものに、更にメントールを併用すると、より効果的に歯肉炎が改善されることも認められた。

【0037】 [実験例3] 粘膜吸収性促進実験 アスコルビン酸リン酸エステルマグネシウム塩(10m M) 25m1あるいはこれにカルボン(5mM)、オイゲノール(5mM)を加えたもの、更にメントールを加えたものを37℃で5分間プレインキュベート後、口腔内に5分間含そうした。これをビーカー中へ吐き出し、さらに口腔内を10m1の蒸留水で5秒間リンスしたものを加え、全体を50m1にメスアップした。この溶液*30

*を3000×gで10分間遠心後、上清を集めて下記分析条件のHPLCにより分析、定量を行った。

HPLC分析条件;

また、これらを併用したものに、更にメントールを併用 20 カラム: 資生堂 CAPCELL PAK AG-120 すると、より効果的に歯肉炎が改善されることも認めら $(0.6 \times 25 \text{ cm})$

CAPCELL PAK AG-120(0. 6×3 .

5 cm

移動相: 0. 1M KH₂PO₄/0. 1M H₂PO

4(pH2)

検出器:240nm

流 速:0.7ml/min

表3に各種薬剤の粘膜吸収促進効果の結果を示す。

[0038]

【表3】

薬 剤	粘膜吸収率 (%)
APM (10mM)	5.2
APM (10mM) +カルボン (5mM)	19.8
APM (10mM) +オイゲノール (5mM)	15.7
APM (10mM) +カルボン (5mM) +メントール (5mM)	26.3
APM (10mM) +オイゲノール (5mM) +メントール (5mM)	25.1

【0039】表3の結果より、カルボン及びオイゲノールはアスコルビン酸リン酸エステルマグネシウム塩の粘膜吸収性を促進することが認められた。また、更にメントールを配合すると、アスコルビン酸リン酸エステルマ

〔実施例1〕練歯磨

沈降性シリカソルピットグリセリンポリビニルピロリドンラウロイルポリグリセリンエステル

グネシウム塩の粘膜吸収性はより促進されることが認め られた。

【0040】以下、実施例を示す。

25.0% 25.0 25.0 1.0

	(7)		符開
	11	12	
4	ポリオキシエチレン(60モル)ソルピタンモノラウレート	0.5	
	サッカリンナトリウム	0. 2	
	パラオキシ安息香酸エチル	0. 1	
	クロルヘキシジン塩酸塩	0.1	
	アスコルビン酸リン酸エステルマグネシウム塩	0.1	
	カルボン	0.05	
	メントール	0. 1	
	香料	1. 0	
	水	残	
	at	100.0%	
0041]			
	〔実施例 2〕練歯磨		
	第2リン酸カルシウム・2水和物	20.0%	
	第2リン酸カルシウム無水和物	20.0	
	ゲル化性シリカ	2. 0	
	ソルピット	20.0	
	プロピレングリコール	2. 5	
	カルボキシメチルセルロースナトリウム	1. 0	
	ラウリルジエタノールアマイド	1. 0	
	ラウリル硫酸ナトリウム	1. 5	
		0. 9	
	ラウロイルザルコシンナトリウム		
	サッカリンナトリウム	0. 1	
	パラオキシ安息香酸エチル	0. 1	
	アスコルビン酸リン酸エステルマグネシウム塩	0.05	
	メントール	0.1	
	オイゲノール	0.05	
	香料	0.8	
	水		_
	計	100.0%	
0 4 2]	30		
	〔実施例3〕口腔用パスタ		
	セタノール	5.0%	
	スクワラン	20.0	
	沈降性シリカ	5. 0	
	ポリオキシエチレン(40モル)硬化ヒマシ油	0. 1	
	ソルビタンモノオレイン酸エステル	1. 0	
	ラウリル硫酸ナトリウム	0. 2	
	グリチルレチン酸	0. 1	
	サッカリンナトリウム	0.6	
	アスコルビン酸リン酸エステル	0. 2	
	メントール	0. 2	
	カルボン	0. 1	
	香料	0. 6	
	水	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	計	100.0%	-
0 4 3]	мі	200.070	
. 0 1 0 1	〔実施例4〕口腔用パスタ		
	流動パラフィン	15.0%	
	セタノール	7. 0	
	グリセリン		
	ソソビリイ	20.0	

	(8)		特開平8-99
	13	14	
	ソルビタンモノパルミテート	0.6	
	ポリオキシエチレン(40モル)ソルビタンモノス	テアレート 5.0	
	サッカリンナトリウム	0.5	
	塩化セチルピリジニウム	0.05	
	アスコルビン酸リン酸エステル	0.5	
	メントール	0.2	
	アネトール	0.05	
	香料	0. 5	
	水	残	
	끍.	100.0%	
[0044]			
	〔実施例 5〕マウスウォッシュ		
	ソルピット	10.0%	
	エタノール	5. 0	
	ポリオキシエチレン(60モル)硬化ヒマシ油・	0. 1	
	ショ糖モノパルミテート	0.2	
	サッカリンナトリウム	0.2	
	トリクロサン	0.03	
	塩化セチルピリジニウム	0.05	
	アスコルビン酸リン酸エステル	0.05	
	シンナミックアルデヒド	0.1	
	カルボン	0.1	
	香料	0.6	
	水	残	_
	計	100.0%	
[0045]	,		
	〔実施例 6〕 チューインガム		
	ガムベース	20.0%	
	砂糖	15.0	
,	イソマルトース	20.0	
	パラチノース	20.0	
	コーンシロップ	12.0	
	水飴	11.9	
	アスコルビン酸リン酸エステル	0.02	
	リモネン	0.1	
	メントン	0.03	
•	香料	0.6	_
	31		

【手続補正書】

【提出日】平成6年11月22日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0003

【補正方法】変更

【補正内容】

【0003】生体における好中球は、細菌が感染すると 血管から浸出して炎症局所へ遊走し、細菌貧食あるいは 活性酸素やリソソーム酵素を放出することにより細菌を

計

殺菌して、生体を感染から防御する。このように、本来 は生体を防御している好中球であるが、慢性的あるいは 急性的刺激を受けた場合には、細胞成分の漏出や過剰な 活性酸素を産出し、生体組織に障害を与えて、逆に炎症 を悪化させてしまうようになる。

100.0%

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0015

【補正方法】変更

【補正内容】

【0015】上記メントールの配合量は、組成物全体の $0.001\sim5$ %、特に $0.001\sim1$ %が好ましい。0.001%に満たないと上記効果が十分でない場合があり、5%を超えると口腔用組成物の使用感に悪影響を与える場合がある。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0017

【補正方法】変更

【補正内容】

【0017】本発明の口腔用組成物は、練歯磨等の歯磨剤、マウスウォッシュ、歯肉マッサージクリーム、液状あるいはペースト状の局所塗布剤、チューインガム等の様々な剤型とすることが可能である。この場合、本発明の口腔用組成物には、上述した成分以外にも通常の歯磨剤などに使用される各種の基剤やその他の薬用成分を配

合することができる。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0 0 3 0

【補正方法】変更

【補正内容】

[0030]

【実験例1】 活性酸素消去実験

マウスの腹腔内に 2%カゼインを注入し、 16時間後に採取した腹腔細胞を HBSSで洗浄し、 2.5×10^6 個/m1 こ調整した。この腹腔細胞懸濁液 50μ 1 に薬剤として表 1 に示すものを 50μ 1 を加え、 35 で 5 分間インキュベートした。 さらにルミノール液 100μ 1 とポルフィロモナス・ジンジバリス 381 懸濁液(OD_5 50μ 1 を加えて、 5 分間 インキュベートし、産出された活性酸素をルミフォトメーターで測定した。